PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-064688

(43) Date of publication of application: 13.03.2001

(51)Int.CI.

C11D 7/32

C11D 3/14

C11D 3/37

C11D 7/34

H01L 21/304

(21)Application number: 11-286437

(71)Applicant: JSR CORP

(22) Date of filing:

07.10.1999

(72)Inventor: BESSHO KEIICHI

HIGAMI MAKOTO

ONO TOSHIO

ISHIKAWA KATSUHIRO

(30)Priority

Priority number: 11177463

Priority date : 23.06.1999

Priority country: JP

(54) DETERGENT FOR SEMICONDUCTOR PART, CLEANING OF SEMICONDUCTOR PART, COMPOSITION FOR POLISHING AND POLISHING

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a detergent having a slight load on environment and high cleaning effects on impurities remaining on a semiconductor part such as a semiconductor substrate after chemomechanical polishing(CMP).

SOLUTION: This detergent for a semiconductor part consists essentially of a (co)polymer (salt) prepared by copolymerizing monomer components comprising at least one kind of monomer selected from the group of a monomer having sulfonic acid (salt) group, a monomer having carboxylic acid (salt) group, a monomer having hydroxyl group and a monomer having a skeleton derived from ethylene oxide or propylene oxide and a monomer having nitrogen atom.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

25.11.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *....

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] (a) at least one sort of monomers chosen from the group of a monomer which has a frame originating in the monomer which has a sulfonic-acid (salt) radical, the monomer which has a carboxylic-acid (salt) radical, the monomer which has a hydroxyl group and ethyleneoxide, or propylene oxide, and the monomer which has (b) nitrogen atom -- since -- the cleaning agent for semi-conductor components which uses the copolymer (salt) which comes to copolymerize the becoming monomer component as a principal component.

[Claim 2] The cleaning agent for semi-conductor components according to claim 1 which comes further to blend at least one sort of surface active agents chosen from the group of an anion system surface active agent, a cation system surface active agent, and the Nonion system surface active agent. [Claim 3] The cleaning agent for semi-conductor components according to claim 1 or 2 used for semi-conductor components washing before and behind chemical mechanical polishing.

[Claim 4] The washing approach of the semi-conductor components characterized by washing semi-conductor components using the cleaning agent for semi-conductor components claim 1 - given in 3 any 1 terms.

[Claim 5] The constituent for polish characterized by containing the polish assistant which consists of abrasives and a semi-conductor components cleaning agent according to claim 1 or 2 at least.

[Claim 6] The constituent for polish according to claim 5 which furthermore comes to blend a solvent.

[Claim 7] The constituent for polish according to claim 5 or 6 used for chemical mechanical polishing.

[Claim 8] The polish approach characterized by grinding a ground object using the constituent for polish according to claim 5 or 6.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發号 特開2001-64688

(P2001-64688A)

(43)公開日 平成13年3月13日(2001.3.13)

(51) Int.CL'	織別起号	F [7-71-)*(参 考)
C11D 7/32		C11D 7/32 4H003
3/14		3/14
3/37		3/37
7/34		7/34
HO 1 L 21/304	647	H01L 21/304 647A
		審査論求 京語求 窗求項の数8 OL (全 II I
(21)出顧番号	物類平11-286437	(71)出庭人 000004178
(ジェイエスアール株式会社
(22)出版日	平成11年10月7日(1999.10.7)	東京都中央区築地2丁目11番24号
		(72) 発明者 別所 啓一
(31)優先権主張番号	♦ 韓國平11−177463	京京都中央区集地二丁目11番24号 ジェ
(32)優先日	平成11年6月23日(1999.6.23)	エスアール株式会社内
(33)優先權主張国	日本(JP)	(72) 発明者 福上 誠
		夏京都中央区策地二丁目11番24号 ジュ
		エスアール株式会社内
		(74)代理人 100086224
		介理 士白井 建降
		最終頁に

(54) [発明の名称] ・半導体部品用洗浄剤、半導体部品の洗浄方法、研磨用機成物、および研磨方法

(57)【要約】

【課題】 環境への負荷が少なく、かつ、化学的機械研 磨(CMP)後に、半導体基板などの半導体部品上に残 った不純物に対して洗浄効果の高い洗浄剤、および、半 導体芸板などの半導体部品、記録媒体部品および光学用 部島などの表面を研磨するために使用される研磨用組成 物を提供すること。

【解決手段】 スルホン酸(塩) 基を有する単量体、カ ルボン酸(塩) 基を有する単置体、水酸基を有する単置 体およびエチレンオキサイドもしくはプロビレンオキサ イドに由来する骨格を有する単置体の群から選ばれた少 なくとも1種の単置体、ならびに窒素原子を有する単置 体からなる単重体成分を共重合してなる共宣合体(塩) を主成分とする半導体部品用洗浄剤、ならびに、上記半 導体部品用洗浄剤からなる研磨助剤を含有する研磨用組 成物。

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許山壤公開發号 特開2001-64688 (P2001-64688A)

(43)公開日 平成13年3月13日(2001.3.13)

(51) Int.CL'	識別配号	FI デーマュート*(参考)
C11D 7/32		C11D 7/32 4H003
3/14		3/14
3/37		3/37
7/34		7/34
HO1L 21/304	847	H01L 21/304 647A
		審査請求 京請求 菌泉項の数8 OL (全 11 頁
(21)出顧番号	特顯平Ⅰ1−2%6437	(71)出庭人 000004178
		ジェイエスアール株式会社
(22)出題日	平成11年10月7日(1999.10.7)	京京都中央区築地2丁目11番24号
		(72) 発明者 別所 啓一
(31)優先権主張番号	特闘平11-177483	東京都中央区策地二丁目11番24号 ジェイ
(32)優先日	平成11年6月23日(1999.6.23)	エスアール様式会社内
(33)優先權主張国	日本(JP)	(72)発明者 樋上 誠
		東京都中央区策地二丁目11番24号 ジェイ
		エスアール株式会社内
·		(74)代理人 100085224
		弁理士 白井 選隆
		最終頁に統

半導体部品用洗浄剤、半導体部品の洗浄方法、研磨用組成物、および研磨方法 (54) 【発明の名称】

(57)【要約】

【課題】 環境への負荷が少なく、かつ、化学的機械研 磨(CMP)後に、半導体基板などの半導体部品上に残 った不絶物に対して洗浄効果の高い洗浄剤、および、半 導体基板などの半導体部品、記録媒体部品および光学用 部品などの表面を研磨するために使用される研磨用組成 物を提供すること。

【解決手段】 スルホン酸(塩)基を有する単量体、カ ルボン酸(塩) 墓を有する単置体、水酸基を有する単置 体およびエチレンオキサイドもしくはプロピレンオキサ イドに由来する骨格を有する単置体の群から選ばれた少 なくとも1種の単置体、ならびに窒素原子を有する単置 体からなる単量体成分を共重合してなる共重合体(塩) を主成分とする半導体部品用洗浄剤。ならびに、上記半 導体部品用洗浄剤からなる研磨助剤を含有する研磨用組 成物。

(2)

特開2001

【特許請求の範囲】

【諸求項 】】 (a)スルホン酸(塩)基を有する単置 体、カルボン酸(塩)基を有する単量体、水酸基を有す る単量体およびエチレンオキサイドもしくはプロビレン オキサイドに由来する骨格を有する単量体の群から選ば れた少なくとも1種の単量体、ならびに(り)窒素原子 を有する単置体、からなる単置体成分を共重合してなる 共重合体(塩)を主成分とする半導体部品用洗浄剤。

1

【謂求項2】 アニオン系界面活性剤、カチオン系界面 活性剤およびノニオン系界面活性剤の群から選ばれた少 10 なくとも1種の界面活性剤をさらに配合してなる語求項 〕記載の半導体部品用洗浄剤。

【請求項3】 化学的機械研磨前後の半導体部品洗浄に 使用する請求項1または2記載の半導体部品用洗浄剤。

【請求項4】 請求項1~3いずれか1項記載の半導体 部品用洗浄剤を使用して半導体部品を洗浄することを特 微とする半導体部品の洗浄方法。

【請求項5】 少なくとも研磨材、および請求項1また は2記載の半導体部品洗浄剤からなる研磨助剤を含有す ることを特徴とする研磨用組成物。

【請求項6】 さらに溶剤を配合してなる請求項5記載 の研磨用組成物。

【請求項7】 化学的機械研磨に使用する請求項5また は6記載の研磨用組成物。

【請求項8】 請求項5または6記載の研磨用組成物を 使用して被研磨物を研磨することを特徴とする研磨方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体用部品用洗 **巻削および半導体部品の洗浄方法に関し、特に半導体製** 造工程において、化学的機械研磨(CMP)の前後の半 導体基板などの半導体部品の表面を清浄するために使用 される半導体部品用洗浄剤および半導体部品の洗浄方法 に関する。また、本発明は、研磨用組成物および研磨方 法に関し、特に半導体基板などの半導体部品、記録媒体

CA洗浄が挙げられる。CのRCA洗浄i と過酸化水素水と水の混合液による洗浄。 過酸化水素水と水の混合液による洗浄工具 である。

【0003】また、希フッ酸溶液での層 エッチングや、アルカリ系研磨剤を用いく 行う方法なども提案されている。化学的に 後処理として現在最も多く使用されてい。 スクラブ洗浄後、例えば、アンモニア:: (重量比)が1:1:5のアルカリ性洗 1 洗浄を行い、墓板表面に研磨工程で付: 去を行うというものである。

【()()()4】さらに、CMP後の基板表i 属不純物の洗浄として、クエン酸の水溶 こと、さらには、クエン酸水溶液または、 ン四酢酸(EDTA)などがフッ化水素 れることなどが知られている。また、クー 機酸と錯化剤とを含む洗浄液も知られては から、上記洗浄液では、化学的機械研磨 20 った研磨粒子などの金属不純物を問題の: 除去することが難しいうえ、洗浄効果を| 濃度にする必要があり、廃液処理など環 きいという問題がある。

【①005】また、従来から、半導体基準 などの半導体部品、記録媒体部品もよび、 の平坦化工程で採用されている化学的機! P) に使用する研磨用組成物としては、1 クロンから数10ミクロンオーダーのダ ルミナ、SICなどの研磨砥粒を水中に 用組成物などが知られている(特関平1 号公報、特關昭62-25187号公報。 43455号公報など)。しかし、これ 物を使用した場合、研磨砥粒の分散性、 する研磨層の分散除去・再付着防止が不 め、彼研磨物表面に、ピット、スクラッ ール クラックなどの凹凸が生じやすく.

(3)

20

従来のアルミニウム基板のほか、脆性材料であるガラス 状炭素基板も使用されており、ガラス状炭素基板。ガラス 系基板、セラミックス基板などの脆性材料を研磨して、 高い研磨速度で、高度の平常性を有する表面とするのに 適した、比較的安価な研磨用組成物は提供されていな い。

3

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、環境への負荷が少なく、かつ、化学的機械研磨(CMP)後に、半導体基板などの半導体部品上に残った、シリカ、アルミナなどのCMP研磨砥粒、CMP中に含まれる金属不純物あるいは金属配線などに基づくFe, Mn, Al. Ce, Cu, W, Tiなどの不純物に対して洗浄効果の高い洗浄剤および半導体部品の洗浄方法を提供することにある。また、本発明の目的は、半導体基板、層間総練購などの半導体部品や、記録媒体部品および光学用部品などの化学的機械研磨(CMP)に適し、被研磨物の表面を平坦にし、かつ研磨速度を高くできる研磨用組成物および研磨方法を提供することにもある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、(a)スルホ ン酸(塩)基を有する単量体、カルボン酸(塩)基を有 する単置体、水酸基を有する単置体およびエチレンオキ サイドもしくはプロビレンオキサイドに由来する骨格を 有する単置体の群から選ばれた少なくとも1種の単置 体. ならびに(b) 窒素原子を有する単置体、からなる 学量体成分を共重合してなる共重合体(塩)を主成分と する半導体部品用洗浄剤に関する。上記半導体部品用洗 **巻削は、アニオン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤** およびノニオン系界面活性剤の群から遺ばれた少なくと も1種の界面活性剤をさらに配合してなるものが好まし い。また、上記半導体部品用洗浄剤は、化学的機械研磨 後の半導体部品洗浄に使用することが好ましい。また、 本発明は、上記半導体部品用洗浄剤を使用して半導体部 品を洗浄することを特徴とする半導体部品の洗浄方法に 関する。さらに、本発明は、少なくとも研磨材、およ び、上記記載の半導体部品用洗浄剤からなる研磨助剤を 含有することを特徴とする研磨用組成物に関する。上記 研磨用組成物には、さらに溶剤を配合することが好まし い。また、上記研磨用組成物は、化学的機械研磨に使用 することが好ましい。さらに、本発明は、上記研磨用組 成物を使用して被研磨物を研磨することを特徴とする研 磨方法に関する。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の半導体部品用洗浄剤の主 成分である共重合体(塩)は、(a)スルホン酸(塩) 基を育する単量体、カルボン酸(塩)基を有する単置 に (b) 窒素原子を有する単置体からなる単量体成分を 共重合してなる。

【0010】とこで、スルホン酸(塩)基を有する単置体としては、例えば、イソプレンスルホン酸、(メタ)アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、スチレンスルホン酸、メタリルスルホン酸、ビニルスルホン酸、アリルスルホン酸、イソアミレンスルホン酸、下記一般式(1)で表される不飽和(メタ)アリルエーテル系単墨体【例えば、3-アリロキシ-2-ヒドロキシブロパンスルホン酸、3-メタアリロキシ-2-ヒドロキシブロパンスルホン酸】

【0012】 〔式中、R1 は水素原子または炭素数1~8のアルキル基。 a~dは同一または異なり、0または1~100の整数を示し(ただし、a+b+c+d=0~100)、(OC, H。)単位と(OC, H。)単位とは、任意の順序で結合しており、Y、2はスルホン酸基または水酸基であり、Y、2の少なくとも一方はスルホン酸基である。〕、スルホエチル(メタ)アクリレート、下記一般式(II)で表される共役ジェンスルホン酸(例えば、2-メチルー1、3-ブタジェンー1-スルホン酸)

【①①14】(式中、R¹ ~R' は水素原子、炭素数1~8のアルキル苺、炭素数6~20のアリール苺または-SO、Xであり、ここでXは水素原子、金属原子、アンモニウム基、もしくはアミノ基であり、R¹ ~R' の少なくとも一つは一SO、Xである)、(メタ)アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸)、2-ヒドロキシ-3-アクリルアミドプロパンスルホン酸、およびこれらの塩などが挙げられる。好ましくは、イソプレンスルホン酸。(メタ)アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸はよびこれらの塩である。特に好ましくは、イソプレンスルホン酸、(メタ)アクリルアミド

(4)

待開2001-64688

いることもできる。

【①①15】カルボン酸(塩)基を有する単置体として は、カルボン酸基を含み重合可能な二重結合を有する単 置体であれば特に限定されないが、例えば、イタコン 酸、無水イタコン酸、(メタ)アクリル酸、マレイン **強、無水マレイン酸、フマル酸、魚水フマル酸、シトラ** コン酸、無水シトラコン酸、グルタコン酸、ビニル酢 酸、アリル酢酸、フォスフィノカルボン酸、α-ハロア クリル酸、β-カルボン酸、またはこれらの塩類。(メ タ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、 (メタ)アクリル酸オクチルなどの(メタ)アクリル酸 アルキルエステル類、などが挙げられる。好ましくは、 イタコン酸、無水イタコン酸、アクリル酸、メタクリル 酸またはこれらの塩類であり、特に好ましくはイタコン 酸である。これらのカルボン酸(塩)基を含み重合可能 な二重結合を有する単置体は、1種単独で使用すること も、あるいは2種以上を混合して用いることもできる。 【①①16】水酸基を有する単置体としては、例えば、 ピニルアルコール、アリルアルコール、メチルビニルア ルコール、エチルビニルアルコール、ビニルグリコール「20」 酸などの不飽和アルコール類、ヒドロキシメチル(メ タ) アクリレート、ヒドロキシエチル (メタ) アクリレ ート ヒトロキシプロピル (メタ) アクリレート、ポリ エチレングリコールモノ (メタ) アクリレート、ポリブ ロビレングリコールモノ (メタ) アクリレート. グリセ ロールモノ (メタ) アクリレート、グリセロールジ (メ タ) アクリレート、ポリテトラメチレングリコールモノ (メタ) アクリレート、ポリテトラメチレングリコール ジ(メタ)アクリレート、ブタンジオールモノ(メタ) アクリレート、ヘキサンジオールモノ(メタ)アクリレ 30 ート、ペンタエリスリトールモノ (メタ) アクリレー ト、ヒドロキシフェノキシエチル (メタ) アクリレート などの水酸基含有(メタ)アクリル酸エステル類が挙げ られる。好ましくはヒドロキシエチル (メタ) アクリレ ートである。上記単置体は、1種または2種以上使用で

【①①17】エチレンオキサイドもしくはプロビレンオ キサイドに由来する骨格を有する単量体としては、ポリ オキシエチレンモノメタクリレート (アルキレンオキサ イド2~20モル付加物). および下記一般式 (III)で 49 表される構造を有する化合物、

 $CH_1 = CR^n - COO - (AO) - R^n$

(式中、R1 は水素原子またはメチル基、R1 は、炭素 数1~18の脂肪族基または芳香族墓であり、Aはメチ レン基、プロピレン基、テトラメチレン基である) など が挙げられる。好ましくはポリオキシエチレンモノメタ

分の量は、単量体成分中に、好ましくは10~99モル %. さらに好ましくは30~95モル%である。10モ ル%未満では、洗浄剤として使用した場合に、金属(イ オン) 除去能が低下し、また、研磨材組成物として使用 した場合には、十分な研修速度が得られない場合があり 好ましくない。また99モル%を超えると、洗浄剤とし て使用した場合に、粒子除去能が低下し、また、研磨材 組成物として使用した場合には、スクラッチが増加する 場合があり好ましくない。

【①①19】(a)成分のスルホン酸基を含有する単置 19 体、カルボン酸基を有する単量体、水酸基を含有する単 置体およびエチレンオキサイドもしくはプロピレンオキ サイドに由来する骨格を有する単置体は、通常1種以上 使用できるが、好ましくは、スルホン酸基を含有する単 置体単独、スルホン酸基を含有する単量体とカルボン酸 基を有する単量体の併用。スルホン酸基を有する単量体 とエチレンオキサイドもしくはプロピレンオキサイドに 由来する骨格を有する単量体の併用、スルホン酸量を有 する単置体、カルボン酸基を有する単量体およびエチレ ンオキサイドもしくはプロビレンオキサイドに由来する 骨骼を有する単量体の併用である。

【0020】(b) 窒素原子を有する単置体としては、 アミン、アミドなどの官能基を有する単置体が挙げられ る。具体的には、 (メタ) アクリルアミド、N-メチル (メタ) アクリルアミド、N-エチル (メタ) アクリル アミド、N-n-プロピル(メタ)アクリルアミド、N - イソプロビル (メタ) アクリルアミド、N - ジメチル (メタ) アクリルアミド、N-ジエチル (メタ) アクリ ルアミド、N-ジーn-ジプロピル(メタ)アクリルア ミド、N-メチル-N-エチル(メタ)アクリルアミ ド、Nーピニルホルムアミド、Nーピニルピロリドン、 2-ビニルビリジン、4-ビニルビリジンなどが挙げる れる。好ましくは、アクリルアミド、Nージメチル(メ タ) アクリルアミド、ビニルビリジンである。上記窒素 原子を有する単量体は、1種または2種以上を併用でき

【()()21】本発明の単量体成分中に含まれる(b) 55 素原子を有する単置体の量は、単置体成分中に、好まし くは1~9.0モル%、さらに好ましくは5~7.0モル% である。1モル%未満であると洗浄剤として使用した場 台に、粒子除去能が低下し、また、研磨材組成物として 使用した場合には、スクラッチが増加する場合があり好 ましくない。一方、90モル%を超えると洗浄剤として 使用した場合に、金属(イオン)除去能が低下し、ま た。研磨材組成物として使用した場合には、十分な研磨 速度が得られない場合があり好ましくない。

【りり22】本発明の共重合体(塩)は、上記単量体成

ステレンなどの芳香族ビニル化合物。ブタジエン、イソフレン、2-クロルー1、3-ブタジエン、1-クロルー1、3-ブタジエン、(メー1、3-ブタジエンなどの脂肪族共役ジエン。(メータ)アクリロニトリルなどのシアン化ビニル化合物、リン酸化合物などが挙げられる。上記単量体は、1種または2種以上使用できる。これらその他の単置体を共宣台させる場合には、単置体成分中に、30モル%以下であることが好ましい。

【0023】本発明において、(a)成分および(b) 成分を含む草室体成分から、共宣合体(塩)を製造する 10 方法は、例えば、下記のとおりである。すなわち、上記草室体成分を過酸化水素、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウムなどの公知の宣合開始剤の存在下、反応温度を、通常、20~20時間、好ましくは40~150℃で、0.1~20時間、好ましくは1~15時間にわたり宣合反応させ、共重合体(塩)を製造することができる。一つの処方として、宣合に使用する単量体成分を逐次添加し共宣合を行うことができる。ここで、逐次重合とは、単位時間あたり一定量で、あるいは添加置を変置させて単置体成分を宣台系に所定時間内に投入することで 20 ある。

【0024】上記共宣合反応において、反応を円滑に行うため宣合溶媒を用いることができ、この宣合溶媒としては、水、または水と混合可能な有機溶剤と水との混合物などを用いることができる。この有機溶剤の具体例としては、水と混合可能であれば特に限定されないが、例えば、テトラヒドロフラン、1、4ージオキサン、アルコール類などが挙げられる。さらに、本発明の共重合体(塩)の宣置平均分子置は、1、000~50万、好ましくは3、000~30万、さらに好ましくは5、00~30万である。1、000未満では、洗浄効果が充分発揮されない場合があり、一方、50万を超えると、ゲル化などを伴い、取り扱いが困難となる。

【0025】本発明の共重合体(塩)として、好ましくは、アクリルアミド/アクリル酸共重合体(塩)、ジメチルアクリルアミド/イタコン酸共重合体(塩)、ジメチルアクリルアミド/アクリルアミドー2ーメチルフロバンスルホン酸共産合体(塩)、Nーメチル(メタ)アクリルアミド/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリルアミドー2ーメチルスルホン酸共産合体(塩)、アクリルヤミド/ボリオキシエチレンモノメタクリレート/アクリルアミド/ニューメチルプロバンスルホン酸/アクリル酸共産合体(塩)、アクリルアミドーフリルアミドー2ーメチルプロバンスルホン酸共産合体(塩)、ビニルビリジン/アクリル酸共産合体(塩)である。

【0026】なお、本発明の共宣合体(塩)は、半導体

限定されるものでないが、水素、アルカリ金属、アルカ り土類金属、アンモニア、アミンなどが好ましい。上記 アルカリ金層としては、ナトリウム、カリウムなどを、 アルカリ土領金属としてはカルシウム。マグネシウムな どを、アミンとしてはメチルアミン、エチルアミン、ブ ロビルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリ エチルアミン、ブチルアミンジブチルアミン、トリブチ ルアミンなどのアルキルアミン、エチレンジアミン、ジ エチレントリアミン、トリエチレンテトラミンなどのボ リアミン、モルホリン、ピペリジンなどを例示すること ができる。好ましくは、水素、カリウム、アンモニア、 アルキルアミンである。また、これらのカチオン種を有 する共宣合体(塩)を得るためには、好ましいカチオン **種を有する単量体を共重合してもよいし、酸タイプの単** 置体を共量合したのち、該当するアルカリで中和しても よい。また、共重台体(塩)を趋々のイオン交換技法に より他種のカチオン種と相互に交換することも可能であ る。これら、カチオン種は1種単独で用いることも、2 種以上併用することも可能である。

(0027]本 発明の半導体部品用洗浄剤は、水および /または親水性有機溶剤(以下「溶剤」ともいう)中 に、共宣合体(塩)の濃度が0.1~20重置%。特に 好ましくは1.0~10重量%となるように溶解して使 用することが好ましい。共重合体(塩)の濃度が0.1 重量%未満では、洗浄効果は充分に発揮されず。一方、 20重置%を超えて高濃度にした場合。濃度に見合う効 県が期待できず効率的でない。

【①①28】上記溶剤のうち、水としては、蒸留水、脱 イオン水、水道水、工業用水などが適宜選択できる。ま 30 た。他の密剤としては、アルコール、エーテル、ケトン などが挙げられる。なかでも、水を主成分とするもの、 特に水が好ましい。上記親水性有機溶剤のうち、アルコ ール類の具体例としては、メタノール、エタノール、ロ ープロピルアルコール、i - プロピルアルコール。n -プチルアルコール、Sec-ブチルアルコール、t-ブ チルアルコール。n-ヘキシルアルコール、n-オクチ ルアルコール、エチレングリコール、ジエチレングリコ ール トリエチレングリコール、エチレングリコールモ ノブチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエー テルアセテート。ジェチレングリコールモノエチルエー テル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロ ピレンモノメチルエーテルアセテート。ジアセトンアル コールなどを挙げることができる。また、エーテル類の 具体例としては、テトラヒドロフラン、ジオキサンなど を、ケトン領の具体例としては、アセトン、メチルエチ ルケトン、メチルイソプチルケトン、ジイソプチルケト ンなどが挙げられる。これらの親水性有機溶剤は、1種 ٩

活性剤、およびノニオン系界面活性剤の群から選ばれた少なくとも1種の界面活性剤をさらに配合してなるものでもよい。アニオン系界面活性剤としては、例えば、高級アルコールの磁酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、脂肪族スルホン酸塩、脂肪族有機酸塩、リン酸系などが挙げられる。好ましくは、オレイン酸フンモニウムなどのオレイン酸塩、カウリン酸塩、ボリオキシエチンスルホン酸塩、ボリオキシエチン酸塩、ドデシルベンゼンスルホン酸塩、ボリオキシエチン酸塩、アルキルエーテル硫酸エステル塩である。カチオン系 昇面活性剤としては、ラウリルトリメチルアンモニウム クロライド、カクチルジメチルアンモニウムクロライドなどが挙げられる。好ましくは、ラウリルトリメチルアンモニウムクロライドである。

【① 0 3 0】ノニオン系界面活性剤としては、通常、ボリエチレングリコールのアルキルエステル型、トリエチレングリコールモノブチルエーテルなどのアルキルエーテル型、ボリオキシソルビタンエステルなどのエステル型、アルキルフェノール型などが挙げられる。好ましくは、トリエチレングリコールモノブチルエーテルである。また、界面活性剤として、両性界面活性剤を使用することもでき、アニオン部分としてカルボン酸塩、硫酸エステル塩、スルホン酸塩、リン酸エステル塩を、カチオン部分としてアミン塩、第4級アンモニウム塩などを持つものが挙げられる。

【①①31】上記界面活性剤の使用量は、共量合体 (塩)に対して、好ましくは①、①1~5重置%、さらに好ましくは、①、①5~2重置%、特に好ましくは ①、1~1重量%である。②、①1重量%未満である と、顕著な秩浄効果がみられない場合があり、一方、5 重量%を超えても添加した量に見合う効果は得られず、 かつ泡立ちの問題を生じる場合もある。

[0032]なお、本発明の半導体部品用洗浄剤には、他の公知の洗浄剤成分を併用することも可能である。他の洗浄剤成分としては、例えば、エチレンジアミン四酢酸(EDTA) トランス-1,2-シクロヘキサンジ

塩や、リチウム、ナトリウム、カリウムに 金属。マグネシウム、カルシウムなどの「 属。亜鉛、アルミニウム、ニッケル、鉄に どの塩の形で使用することが好ましい。こ モニア、アミン、カリウムなどの塩がさ 最も好ましくはアンモニア、カリウムと れらの化合物は、1種単独で使用すると 2種以上使用することも可能である。ま: 台物の使用量は、特に制限はないが、道: 宣合体(組)に対して、5倍重置以下で **巻効果を上げるために、各種アルカリ溶** 酸化還元水などの機能水を併用してもより 【()()34]本発明の半導体部品用洗浄: て、CMP後に半導体用部品上に残った。 く金属不純物を除去するために使用され としては特に制限はなく、公知の方法が た。本発明の洗浄剤を使用して洗浄を行 後に、公知の洗浄剤の使用、あるいは浸 洗浄、スプレー洗浄、ブラシ洗浄、超音 20 知の洗浄方法を実施することにより、さ 物の除去効率を上げることも可能である。 【①①35】本発明の洗浄剤のPHに特に が、通常、1~12で使用でき、好まし さらに好ましくは3~9である。この節 能力が低下したり、金属部分の腐食が生 り 好ましくない。P目は、対イオン種 択すること、または酸、塩基を添加する することが可能である。例えば、対イオ 頁¹ とアンモニアイオン(N目。¹)な 30 分の割合を変化させることでPHの調整 きる。また、使用温度は、通常、5~5 【① 0 3 6 】本発明の半導体部品用洗浄 負荷が少なく、かつ、化学的機械研磨後回 上に残った、シリカ、アルミナなどのCi CMP中に含まれる金属不純物あるいは: 基づくFe, Mn, Al. Ce, Cu.

中でも、アルミナ粒子、SiC粒子、酸化セリウム粒 子、酸化ジルコニウム粒子、ヒュームドシリカ粒子、コ ロイダルシリカ粒子などが挙げられ、好ましくはアルミ ナ粒子、ヒュームドシリカ粒子、コロイダルシリカ粒子 である。アルミナ粒子の中でも、アーアルミナ粒子、8 ーアルミナ粒子。β − アルミナ粒子。n − アルミナ粒子

および無定形アルミナ粒子が好ましい。これらは、1種 単独でも、または2種以上を組み合わせて使用してもよ

し、所望の粒度に分級して得られる破砕タイプのもの と、コロイド溶液から生成させる球状タイプのものがあ る。破砕タイプとしては、例えば、湿式スラリー方式で は、微粉砕装置(ボールミルなど)で紡砕し、組大粒子 は重力批降、遠心分離して得られるもの、乾式方式で は、ジェット気流による筋砕分級して得られるものなど が挙げられる。同一粒径で比較した場合、破砕タイプの ものは、球状タイプのものに比べ、比表面積が大きく、 研磨速度も大きい。本発明の研磨材として、層間絶縁 膜、金属膜を研磨する場合、どちらのタイプでも使用で 20 きるが、好ましくは破砕タイプのものである。

【0039】研磨配粒の平均粒径は、好ましくは0.0 01~10.0μm、さらに好ましくは0.01~5. 0μm、特に好ましくは0.02~3.0μmである。 (). ()() 1 µ m未満であると、研磨速度が著しく低下 し、一方、10.0μmを超えると、被研磨物の表面の 平坦性を保つことが困難となる。また、大小粒径の研磨 材を組み合わせて使用することもできる。なお、上記平 均粒径は、例えば、SEM観察、TEM観察で得られる 粒径を測定して得られるものである。

【①①40】研磨砥粒の硬度は、ヌーブ硬度(JIS 22251)が、好ましくは600~10,000、さ ちに好ましくは1,000~5,000、特に好ましく は1、500~3、000である。ヌーブ硬度が600 未満であると、充分な研磨速度を得られず、生産性が低 下し、一方、10,000を超えると、彼研磨物の表面 の平坦性が低下し、品質が低下する。また、上記研磨砥 **粒の比表面補は、好ましくは0.1~50m゚/g、比** 宣が好ましくは2~5、さらに好ましくは3~4であ る。比重がこの範囲内であると、取り扱い性、研磨の際 40 の分散性、回収再利用性の点で好ましい。

【①①41】上記研磨材は、研磨助剤と共にスラリー状 の研磨用組成物として使用される。研磨用組成物中の研 磨材の配合割合は、研磨用組成物の粘度や被研磨物に要 求される品質などに応じて適宜選択することができる が、好きしくはり、()1~4()重置%、さらに好ましく は0.1~35重置%、特に好ましくは1~30重置%

【10042】本発明の研磨用組成物が、本発明の半導体 部品洗浄剤からなる研磨助剤を含むととにより、研磨物 果が上昇し、研磨裏面の平坦性が上昇する理由として、 下記の理由が考えられる。すなわち、研磨により発生し た研修層に研修助剤が吸着することにより、研修層の間 に働く経集力が低下し、研磨層が研磨用組成物中に均一 に分散して彼研磨物の表面から素早く除去され、接研磨 物の表面は常に新しい面が認出する。また、研磨付は、 研磨助剤が吸着することにより、均一に分散化して研磨 【① ① 38】一般に、研磨砥粒には、大きな粒子を破砕 16・パッド表面に指錠された状態を保ち、研磨に使用される 研磨付置が増大し、それぞれの研磨付にかかる荷重が低 下し、研磨材が被研磨物表面に均一に作用する。さら に、本発明の半導体部品洗浄剤からなる研磨助剤は、安 定性が高く、高加圧条件においても研磨処理を行えるた め、研磨速度の上昇が可能である。

【① ① 4 3 】本発明の研磨助剤は、窒素原子を有する単 置体を含む単量体成分を共重合してなる共量合体(塩) を主成分とする半導体部品用洗浄剤からなるものであ る。本発明の研磨時剤の使用量は、研磨用組成物中に好 ましくは(). ()()1~1()重量%、さらに好ましくは 0.01~5重量%である。0.001重置%未満であ ると、充分な研磨特性が得られない場合があり、一方、 10重量%を超えると、添加効果の向上が見られず効果 的でない。

【①①44】本発明における研磨材と研磨助剤との配合 置の関係は、研磨用組成物中の研磨材と研磨助剤との濃 度比(研磨材の濃度(重量%)/研磨助剤の濃度(重置 %) 〕が、好ましくは0.1/30~40/0.01、 さらに好ましくは1/20~30/0.1、特に好まし くは5/10~25/1となるように配合する。0.1 /30余禍であると、研磨効果の低下が生じ、一方、4 0/0.01を超えると研磨助剤を配合した効果が充分 に発現しない。

【①045】本発明の研磨用組成物に配合される溶剤 は、上記水および/または親水性有機溶剤である。通 常、上記半導体部品用洗浄剤からなる研磨助剤を、溶 剤、研磨砥粒とともに混合し、スラリー状の研磨用組成 物とする。上記溶剤としては、上記半導体部品用洗浄剤 を溶解して使用する溶剤として挙げられたものと同じも のが挙げられる。溶剤は、1種単独であるいは2種以上 を併用することができる。本発明の研磨用組成物中の固 形分遺度は、好ましくは1~60重量%、さらに好まし くは5~40重量%、特に好ましくは10~30重量% である。
固形分濃度が
1 重量%未満であると、充分な研 磨特性が得られない場合があり、一方、60重量%を超 えると、添加効果の向上がみられず効果的でない。

【①①46】本発明の研磨用組成物のPHに特に制限は

(8)

分の腐食が生じる場合があり、好ましくない。PHの調 節は、上記秩浄剤のPHの調節と同様に行うことができ る。本発明の研磨用組成物には、上記研磨助剤の他に、 各種増粘剤、分散剤、防錆剤などの公知の添加剤を加え ることができる。これらの添加剤は、本発明の研磨助剤 中に好ましくは0~3重量%含まれる。

【①①47】本発明の研修用組成物は、主として、半導 体用部品、記録媒体部品および光学用部品の研磨のため に使用される。これら彼研密物の材質としては、例え ルミニウムなどが配線された金層膜、NiーPメッキさ れたアルミニウム合金などの金属、シリコン、ガラス状 炭素材料、ガラス、A!。O。・TiCなどのセラミュ クなどの脆性材料が挙げられる。上記ガラス状炭素材料 としては、例えば、アモルファス炭素のマトリックス中 にグラファイトが分散した構造となっているものなどが 挙げられる。

【①①48】これら彼研磨物の形状としては、例えば、 ディスク状、プレート状、スラブ状、プリズム状、レン ズ状など、様々な形状のものが挙げられる。本発明の研 20 度用組成物を使用する研磨には、上記被研磨物を組研磨 (ラッピング) して、通常、0、01~1μm、好まし くはり、05~0、5μmの表面粗さにしたものを使用 する。なお、本発明における表面粗さは、中心線平均租 さRaのことであり、ランク・テーラーホブソン社製の タリリステップを用いて測定される。

[①049]本発明の研磨用組成物の使用方法として は、特に制限はなく公知の方法が採用できる。例えば、 SPEED FAM (株)製両面研磨機9B型により研 磨加工を行える。加工圧力は、通常、10~2、000 30 gf/cm⁴、好悪しくは50~500gf/cm⁴、 加工時間は、通常、(). 5~150分。好ましくは1~ 100分、加工温度は、通常、5~70℃、好ましくは 5~50℃である。また、研磨パッドの硬度(JIS K63()1に準拠)は、硬質であるほど裏面の平坦性を 上昇させることができるため、通常、86~99、好ま しくは88~95である。研磨パッドの材料としては、 例えば、発泡ポリウレタンなどの樹脂、ポリエステル不 織布およびポリウレタンの複合体などの樹脂複合体など が挙げられる。さらに、下定盤回転数は、通常 5~1 40 加工温度:25℃ (0) rpm、好ましくは10~60 rpm、研磨用組成 物流量は、通常、3~300m1/分、好ましくは10 ~200m!/分である。

【10050】本発明の研磨用組成物は、半導体基板、層 間絶縁膜などの半導体部品や、ガラス状炭素基板、ガラ ス基板、セラミックス基板のような腕性材料からなる、*

* 記録媒体部品および光学用部品などの化学的領域研磨 (CMP) に適し、彼研磨物の表面を平坦にし、かつ研 磨退度を高くできる。なお、本発明において、「蟇板」 とは、平面部を有する形状のものに限られず、曲面部を 有する形状のものも含む。

[0051]

【実施例】以下、実施例を挙げ、本発明をさらに具体的 に説明するが、本発明は以下の冥施例に限定されるもの ではない。なお、実施例中の%および部は、特に断らな は、半導体製造過程で使用されるタングステン、銅、ア 10 い限り宣置基準である。また、実施例中における各種の 測定は、以下のようにして実施した。

【①052】重量平均分子量

宣量平均分子量(Mw)は、ゲルパーミエーションクロ マトグラフィー (GPC) によって判定した結果を、ポ リスチレンスルホン酸ナトリウムを標準サンプルとして 作成した検査線を用いて換算したものである。ここで、 GPCの測定条件は、下記のとおりである。

カラム:ODG3000PWXL [泉ソー (株) 製]

カラム: OGMPWXL

[泉ソー (株) 製]

カラム: OGMPWXL

〔亰ソー (株) 製〕

カラムを①~②の順に直列につなぎ、カラム①側より試 料を導入する。

検出器:示差屈折計R!-8021〔東ソー(株)製〕 恣能波:水/アセトニトリル/硫酸ナトリウム=2,1 00/900/15 (重量比)

流速: 1.0 m 1/分

温度:40℃

サンブル濃度; 0.2% サンプル注入量;400μ1

【0053】研磨

租研磨により表面粗さをり、1μmとした直径2、5イ ンチの銅膜付きウェハ基板を研磨用組成物を用いて、両 面研磨機により研磨加工を行った。なお、被研磨物の表 面組さ(中心線平均粗さRa)は、ランク・テーラーホ ブソン社製のタリ()ステップを用いて測定した。 加工条 件は、下記のとおりである。

両面研磨機:ラップマスター社製、型式LGP-510

加工圧力: 150gf/cm'

加工時間:2分

研磨パッドの硬度:90 (jiS K6301に準拠)

下定盤回転数:50ggm 研磨用組成物流量:50ml/分

【0054】研磨速度

銅膜付きウェハ基板を、上記と同条件で研磨し、下式 (IV) により研磨速度 (μm/分) を求めた。

研磨速度(μ m/分)=〔研磨前の銅膜の厚さ(μ m) – 研磨後の銅膜の厚さ

(9)

銅膜の厚さ(μm)=〔シート抵抗値(Ω/c m')×銅の抵抗率(Ω/c m · · · · · (V) }] × 1 0⁴

【0055】スクラッチ数

光学顕微鏡を使用して、倍率50倍で研磨した墓板の裏 面を、60度おきに6個折額察し、スクラッチの数を測 定した。スクラッチの深さは、2ygo(株)製2yg oで測定した。評価基準は下記のとおりである。

15

〇:深さ0.05μm以上のスクラッチが、1視野に 0.5 本未満。

△:深さ0.05µm以上のスクラッチが、1視野に 0.5~1本。

×:深さ0.05μm以上のスクラッチが、1視野に1 本を超える。

【0056】参考例1

20%濃度のアクリルアミド水溶液49gおよび20% 濃度のアクリル酸水溶液452g、35%過酸化水素水 14gを溶解したものを、水1、000gを仕込んだ内 容確2リットルの容器中に、虚確下で撹拌しながら10 時間かけて均等に適下した。適下終了後、2時間還確下 {NH, * } とし、アクリルアミド/アクリル酸共重台 体(10/90モル比)のアンモニウム塩(A)を得 た。共宣合体(塩)の宣量平均分子量は、10.000 てあった。

【0057】参考例2

奉考例1において、20%濃度のアクリルアミド水溶液 49gおよび20%濃度のアクリル酸水溶液452g を 20%濃度のメタクリルアミド水溶液70gおよび 20%濃度のイタコン酸水溶液430gに変更した以外 は、参考例1と同様に実施し、アクリルアミド/イタコ 30 ン酸共宣合体(20/80そル比)のアンモニウム塩 (B) を得た。共宣台体(塩)の重量平均分子量は、1 0.000であった。

【0058】参考例3

参考例1において、20%濃度のアクリルアミド水溶液 49gを20%濃度のジメチルアクリルアミド水溶液5 4gに、20%濃度のアクリル酸水溶液452gを20 %濃度のアクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン 酸水溶液4.4.7gに変更して、対イオンを(H・)とし た以外は、参考例1と同様に実施し、ジメチルアクリル 46 アミドノアクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン 酸共重台体(20/80モル比)(C)を得た。共重台 体の重置平均分子置は、10,000であった。

【()()59】参考例4

参考例1において、20%濃度のアクリルアミド水溶液 49gおよび20%濃度のアクリル酸水溶液452g を、20%濃度のNーメチル(メタ)アクリルアミド2。

とした以外は、参考例1と同様に真縫し、N-メチル (メタ) アクリルアミドノヒドロキシエチルメタクリレ ート/アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸 共重合体(10/10/80モル比)(D)を得た。共 宣合体の宣置平均分子置は、9,000であった。 -【0060】参考例5

泰考例1において、20%遺度のアクリルアミド水溶液 19 49 g および20% 濃度のアクリル酸水溶液 452 g を、20%濃度のアクリルアミド水溶液18g、20% **滤度のポリオキシエチレンモノメタクリレート(エチレ** ンオキサイド5モル付加物) 水溶液??g、アクリルア ミドー2ーメチルプロパンスルホン酸水溶液107gお よび20%濃度のアクリル酸水溶液299gに変更し て、対イオンを(目))とした以外は、参考例1と同様 に実ൈし、アクリルアミド/ポリオキシエチレンモノメ タクリレート/アクリルアミド-2-メチルプロパンス ルホン酸/アクリル酸共重合体(5/5/10/80モ で保ったのち、アンモニア水溶液で中和して対イオンを 20 ル比)(E)を得た。共重合体の重量平均分子量は、1 -5.000であった。

【① 0 6 1 】参考例6

参考例1において、アクリルアミド水溶液498および↓ 20%濃度のアクリル酸水溶液452gを、20%濃度 のアクリルアミド水溶液20g、20%濃度のアクリル 酸水溶液20g.および20%濃度のアクリルアミドー 2-メチルプロパンスルボン酸水溶液461gに変更し ・て、対イオンを(H))とした以外は、参考例1と同様 に実施し、アクリルアミド/アクリル酸/アクリルアミ ドー2ーメチルプロパンスルホン酸共重合体(10/1 ①/80モル比)(F)を得た。共重合体の重量平均分 子量は、12、000であった。

【0062】参考例7

※考例1において、アクリルアミド水溶液498および 20%濃度のアクリル酸水溶液452gを、20%濃度 の4ービニルビリジン水溶液70g、20%濃度のアク リル酸水溶液431g、対イオンを(H')とした以外 は、参考例1と同様に実施し、4-ビニルビリジン/ア クリル酸共重合体(10/90モル比)(G)を得た。 共重合体の重量平均分子量は、12.000であった。 【0063】実施例1~7

SiO、膜付きシリコンウェハを、3%KOH水溶液、 3%Fe (NO,) ,水溶液、3%Cu SO. 水溶液に 順大3分間浸漬し、かるく水洗して汚染処理を行った。 この汚染したSiO、膜付きシリコンウェハを、テクノ ス(株)製全反射蛍光X線装置(装置名: TREX-6 10T)を用いてウェハ表面のCu. Fe, Kの遺度を

(10)

特闘2001-64688

18

10 (原子/cm²) であった。次に、参考例1~7の共 宣合体(塩) (A~G) の2%水溶液を洗浄液として調 製した。汚染したS 1 O1 験付きシリコンウェハを、洗 冷蔵中で4 0℃、3分洗浄し、水洗、乾燥後、再びウェ ハ表面のC u、F e、Kの濃度を測定し、C u、F e、 Kの除去能力を評価した。結果を表1に示す。

17

[0064] 実能例8

実施例3において、参考例3の共量合体(C)を用いて 調製した2%水溶液にトリエチレングリコールモノブチ ルエーテルを0.05%となるように添加した以外は、 関係に実施した。結果を表1に示す。

【0065】実施例9

実施例3において、参考例3の共宣合体(C)を用いて 調製した2%水溶液にラウリルトリメチルアンモニウム クロライドを0.05%となるように添加した以外は、* *同様に実施した。結果を表しに示す。

【0066】実施例10

実施例3において、参考例3の共宣合体(C)を用いて 調製した2%水溶液にオレイン酸アンモニウムを①. ① 5%となるように添加した以外は、同様に実施した。箱 早を表1に示す。

【0067】比較例1

実施例1において、参考例1の共重合体(塩)水溶液の代わりに、クエン酸10%水溶液を使用した以外は、同様に実施した。結果を衰1に示す。表1に示すように、本発明の洗浄剤は、クエン酸を使用した比較例よりも、Cu. Fe, Kの除去能力、およびパーティクル除去能力に優れていることが分かる。

[0068]

【表1】

1	法净剂組成物			洗浄後の表面濃度 パー								
1.				(×10 ¹⁰) ディ								
1	共宜合体	界面話性剤	1	(原	7	数/	c	m,	10			
1	(塩) 等		l		_	 -	_		- 除	去!		
1	後類	種類	1	Cu	1	Pe	I	K	能	١		
1	I I		ŀ		1		٠		-	— 1		
実施例 1	A	-	I	4	I	3	ļ	5	10	ı		
実施例2	B	. -	ł	1	ļ	1	١	4	10	ı		
実施例3	C	-	I	2	1	2	1	j	10	1		
実施例4	B	-	1	3	1	3	-1	3	10			
1 突绕例 5	E	- .	I	2	ļ	1	1	1	10	ı		
	P	-	1	1	Ì	2	١	3	10	- 1		
実施例?	G	-	I	2	1	1	ļ	. 2	10	1		
突換例8	1 C	トリエチレングリコール	1	1	1	1	.	2	10	1		
1	•	- モノプチルエーテル	ı		1		1		1	- 1		
· 実施例9	1 C	- ラウリルトリメチルアン	ł	3	l	1	١	1	10	1		
1	•	モニウムクロライド	ı		١		١		ı	١		
· 実統例10	C	オレイン酸アンモニウム	i	2	ı	1	١	1	10	1		
	i		·i		-		- i		-1-	-1		
比較例1	クエン酸	i -	l	10	İ	15	ا	23	×	_ I		

[0069]実施例11~20

研磨材としてアルミナ配粒〔住友化学(株) 製。 商品名:AKP10-αアルミナ〕(純度99.9%。平均40粒径1.0μm。比表面積2.0m²/g)を表2に示す濃度で、濃度30%の過酸化水素水を研磨用組成物に対し6.7%使用し、参考例1~7の共重合体(塩)(A~G)、ならびに必要に応じて界面活性剤を、衰2に示す濃度で混合・規控し、研磨用組成物を得た。なお、表2に示す量は、水を溶剤として含む研磨用組成物に対する濃度(%)である。PHは4~10であった。

を行った。研磨後の基板を洗浄液にて洗浄し、研磨表面の評価を行った。結果を表2に示す。

【0070】比較例2:

実施例10において、共重合体(塩)を使用しない以外は、同様に実施した。結果を表2に示す。表2に示すように、本発明の研磨用組成物を使用すると、被研磨物のスクラッチ数が低く、平坦性を保ったままで、研磨速度を高くできる。

[0071]

【表2】

2/2/2006

特関2001-64688

	研磨材		重合体	1 製商法統約		速度	クー
! !		1 19		9FWHD 1274	界面活性剤		
		ı (2	监)	 -	 		
		種類		種類	盘	(μ ω /	チ 数
1 - 1	(%)	1	(%)	1	(%)	(分)	!!
——— 突接例11	20	 A	1 1	- 		35	— ()
突絡例12	20	l B	1 1	· - i	-		loi
突起例13	20	ונ	1 1	i - i	-		O
突旋9014	20	D	1	i - i	-	38	101
実施例15	20	E	1 1	- 1	-	41	101
突悠例16	15	P	1 0.5	1 -	-	46	101
突旋的17	20	G	1	- !	- .	1 11	10
突施例18	20	l C	1 1	トリエチレング	0.01	45	
t i		1	1	リコールモノブ	i	1.	l
I I		1	1	チルエーテル	l	1	l
突絕例19	20	C -	1 1	ラウリルトリメ	0.01	45	10
1		ŀ	1	チルアンモニウ	1	1	1
,	ı	!	1	ームケロライド			
突盛例20	20	C	1 1	オレイン酸アン	0.01	45	ļO
i !	;	!	ļ	トモニウム	 	1	I I —
 比較例2	20		なし	-		18	l X

【① 072】上記真施例において、本発明の研磨用組成 物を使用して研磨すると、被研磨物の表面粗さが低く、 物は 研磨材の分散が安定しており 流動性に富み、取 り扱い性に優れていた。さらに、研磨パッドの目詰まり が少なく、研磨バットの清掃、交換頻度を低く抑えられ tc.

19

[0073]

【発明の効果】本発明の半導体部品用洗浄剤を使用して※

*半導体部品を洗浄すると、環境への負荷が少なく、か つ。化学的機械研磨後に半導体部品上に残存している金 かつ研磨速度を高くできた。また、本発明の研磨用組成 30 属不純物を効率良く除去できる。また、本発明の研磨用 組成物は、半導体基板、層間絶縁順などの半導体部品 や、ガラス状炭素基板、ガラス基板、セラミックス基板 のような脆性材料からなる、記録媒体部品および光学用 部品などの化学的機械研磨(CMP)に適し、被研磨物 の表面担さが低く、かつ研磨速度を高くできる。

フロントページの続き

(72)発明者 小野 寿男

東京都中央区築地二丁目11香24号 ジェイ エスアール株式会社内

(72)発明者 石川 克廣

東京都中央区築地二丁目11香24号 ジェイ エスアール株式会社内

Fターム(参考) 4HOO3 ABO3 AB46 AEO5 BA12 DA15 DA16 DB01 EB28 EB30 ED02 ED29 FA03 FA05